PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

S60-37114

(43) Date of publication

26 February 1985

(51) Int. Cl.

H01G 9/05

(21) Application number: S58-144374 (71) Applicant: Showa Denko K.K.

(22) Date of filing: 9 August 1983

(72) Inventors: Masao KOBAYASHI

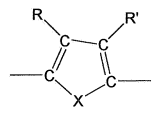
Kazumi NAITOU

Souichirou KAWAKAMI

A SOLID ELECTROLYTIC CAPACITOR F

Scope of claim

A solid electrolytic capacitor, comprising a solid electrolyte made of a conductive polymer compound which is obtained by doping a dopant with a polymer compound having a repeating unit represented by the following general formula:



wherein R and R' each are an alkyl group or H, X is O, S or NR", and R" is an alkyl group or H. \mathbb{R}^n

⑩日本園特許庁(JP)

砚特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-37114

60Int Cl.4 H 01 G

識別記号

庁内整理番号 B-7435-5E @公開 昭和60年(1985)2月26日

9/05

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

4 発明の名称 固体質解コンデンサ

> (27)特 顧 昭58-144374

昭58(1983)8月9日 **23** 願

征 男 79発 明者 小 林

東京都世田谷区玉川4-19-14 横浜市戸塚区原宿町1151-2

四発 明者 内藤 一美

川崎市中原区北谷町95-1

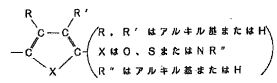
総一郎 川上 勿発 者 昭和電工株式会社 ①出 顧

東京都港区芝大門1丁目13番9号

弁理士 菊地 精一 7000 理

- 1. 発明の名称 固体電解コンテンサ
- 2. 特許請求の範囲

一般式



で表わされるくり返し単位を有する高分子化合物 にドーパントをドープして得られる電導性高分子 化合物を、固体破解質とすることを特徴とする固 依爾解コンデンサ。

3. 発明の詳細な説明

本苑朋は、一般式(I)式で表わされるくり返 し単位を有する高分子化合物にドーパントをドー プレて摂られる組織性高分子化合物を固体電解質 とする固体電解コンデンサに関する。

固体徴解コンデンサは鸛極難化皮膜を有するア ルミニウム、タンタルなどの皮膜形成金属に固体 電解質を付着した構造を有している。従来のこの 種の固体コンテンサの固体電解製には主に硝酸マ ンガンの熱分解により形成される二酸化マンガン が用いられている。しかし、この熱分解の際に要 する 高熱と発生する NOx ガスの酸化作用などに よって誘躍体であるアルミニウム、タンタルなど の金羅酸化皮膜の損傷があり、そのため耐電圧は 低下し、もれ電流が大きくなり、誘電特性を劣化 させるなど核めて大きな欠点がある。また、再化 成という工程も必要である。

これらの欠点を補うため、高煦を付別せずに個 体電解質腦を形成する方法、つまり高電導性の有 機半導体材料を固体器解費とする方法が試みられ ている。その例としては、特別昭 52 - 79255 码公 報に記載されている 7.7.8.8-テトラシアノキノ ジメタン(TCNQ)館垣を含む電際性高盛合体 超成物を固体電解質として含む固体電解コンデン サ、特開昭58- 17609男公報に配載されている N-n-プロピルイソキノリンと 7.7.8.8-テト ラシアノキノジメタンからなる錯塩を固体電解コ ンデンサが知られている。これらTCNQ餅塩化合物は陽極酸化皮膜との付着性に劣り、電導度も10°3~10°2 S・cm³ と不十分であるため、コンデンサの容量値は小さく誘電級失も大きい。また敷的経時的な安定性も劣り信頼性が悪い。

本発明の目的は、上述した従来の欠点を解決するため、電導度が高く、誘躍体皮膜との付着性のよい有機半導体を固体電解質に用いた固体電解コンデンサを提供することにある。

本発明は固体電解質に〈I)式で表わされるくり返し単位を有する高分子化合物にドーパントをドープして得られる電導性高分子化合物を用い、本発明により得られる固体電解コンデンサは従来の無機酸化半導体や有機半導体を用いた固体電解コンデンサに比して容量、誘電損失、経時安定性において著しく優れた性能を有している。

以下本発明について詳細に説明する。

本発明で用いられる高分子化合物は下記の構造を有するものであり、

あるいは、BF \overline{a} 、C \overline{a} O \overline{a} 、PF \overline{a} 、A \overline{s} F \overline{a} などのアニオンを電気化学的方法を用いてドープ することによって電気伝導度を $10^{-4}\sim 10^{-2}$ S \overline{c} \overline{a} まで高めることができる。

したがって一般式(T)式で変わされる、くり

返し単位を有する高分子化合物、例えばポリチオフェン、ポリピロール、ポリフラン等にドーパントをドープして得られる電準性离分子化合物を電解質に用いれば下記のことを効果が得られる。

① 高温加熱をすることなしに電解質器を形成できるので陽額の酸化皮膜の損傷がなく、補能のための陽極酸化(再化成)を行なる必要が多足にでき、肉容量にののため定格電圧を従来の数倍にでき、肉容量に同定格電圧のコンデンサをを得るのに形状を小型化できる。

- ② もれ電流が小さい。
- ② 高耐圧のコンデンサを作製できる。
- ④ 電解質の電導度が ~10°S・cm²と十分に高いため、グラファイトなどの準確固を設ける必要がなく、工程が簡繁化される。本発明による固

R R' ただし
R. R' はアルキル基または H
X は O、S または N R "
R" はアルキル騒または H

代表例としては、ポリチオフェン、ポリピロール、ポリフランがあげられる。これらあ分子化合物の製造方法は特に限定されるものではないが例えばポリチオフェンについては」、Polym. - Sci. Polyn. Lett. Ed., 18, 9 (1980);
J. Electroanal. chem., 135, 173 (1982)
Makromoi. chem., Rapid coamon. 2.551
(1981), ポリピロールについては」、C.S.
chem. oommun., 854 (1979)及びJ. polym.
Sci. polym. Lett. Ed., 20, 187 (1982).
ポリフランについては」、Electroanal. chem., 135, 173 (1982) 等の方法によって製造することができる。

また、これら高分子化合物に 12 、 Br 2 、 SO3 、 As Fs 、 Sb Fs 、 などの電子受容体 を化学的方法を用いて、ドーブすることによって、

体電解コンデンサの探略を第1個に示した。アルミニウム、タンタル、ニオブ等の弁作用金属を勝極とし、酸化皮膜上に電解圏を形成する。さらに銀ペーストで陰極を取り出し、ケースに入れ樹脂等で密封外装して固体電解コンデンサを得る。

以下実施例を示し、本発明を詳糊に説明する。 実施例 1

Ta 勤末の統結体をリン酸水溶液中で隔極酸化して、誘電体皮膜を形成させた後、Ta 素子を、ポリチオフェンークロロホルム溶液に浸渍し、乾燥する。この浸漉、乾燥の操作をくり返し、高分子層を形成し、As Fs をドープして離解質層を形成する。ついで鍛ペーストで陰極を取り出しケースに入れ樹脂封口し、固体電解コンデンサを作成した。このとき、As Fs をドープしたポリチオフェンの電導度は、10-1 S・0a-1 であった。

爽 偏 假 2

実施例1 間様に関極酸化したTa 素子を正極、 白金を負極として、電解液にチオフェンモノマー

特關昭 60- 37114(3)

を 0.01 M溶解させた 0.1M Bu 4 NBF4 - CH3 CNを使用して電解監合を行ない、Ta 素子上にBF4 をドープしたポリチオフェンの電解 質層を形成し、固体電解コンデンサを作成した。

BF4をドープしたポリチオフェンの電導度は 10² S・cal であった。

爽施 例 3

実施例2において、チォフェンモノマーの代り にピロールモノマーを使用して短器質圏を形成し 同様に固体能解コンデンサを作成した。

BF4 をドープしたポリピロールの電導度は 10² S・cm⁴ であった。

実施例4

実施例2において、チオフェンモノマーの代り にフランモノマーを使用して電解質層を形成し、 同様に関体電解コンデンサを作成した。

BF4をドープしたポリフランの電導度は 10S・cn⁻¹ であった。

実施例1と同様な関極酸化したTa 案子を用いた従来の二酸化マンガンを耀解質とする固体電解

コンデンサの比較例1と実施例1,2,3の特性 を比較したものを第1数に示す。

		容量(μF)	tan (%)	定格馆圧(V)	もれ情報	逆耐霜圧(V)
実施例	1	1.00	0.98	50	10mAIXTF at50V	600 以上
	2	0.99	0.94	50	100ALXTF a150V	50V 以上
	3	0,99	0.05	50	10mAGX TF alsov	50V IX.L
	4	0,98	1.00	50	10mACXTF at50V	400 以上
比較例	1	1,00	1.02	25	100A以下 8t25V	10V IX.L

第1級から明らかなように、本発明によるドーパントをドーブした電路性なか子化合物を電解質ンプンサは従来の二酸化プンプンサははなアンサに比して誘っての関係を関係コンデンサを作成することがで容器による関係でコンデンサを作成ンデンサのの体質による関係では、、同じ形状ならは大容量を得ることができる。

上記実施例では、紫子の金属はタンタル焼結体

であったが、他のアルミニウム、ニオブでもよく、 形状も粉末焼結体に優らない。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明による固体電解コンデンサの一例を示す断面図である。

- 1 ··· Ta, A 』等の金融焼結体
- 2 … 酸化皮膜
- 3 … 電導性高分子化合物
- 4 … 専電ベースト

5 … 半四

6 … ケースおよび 陰極

7 --- 賜 頕

8 … 封口樹脂

符 許 出願人 昭和電工株式会社

代理人 弁理士 菊 地 箱 一

